日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

21.12.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年12月25日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-429133

[ST. 10/C]:

[JP2003-429133]

REC'D 1 3 JAN 2005

WIPO

PCT

出 願 人
Applicant(s):

住友化学株式会社

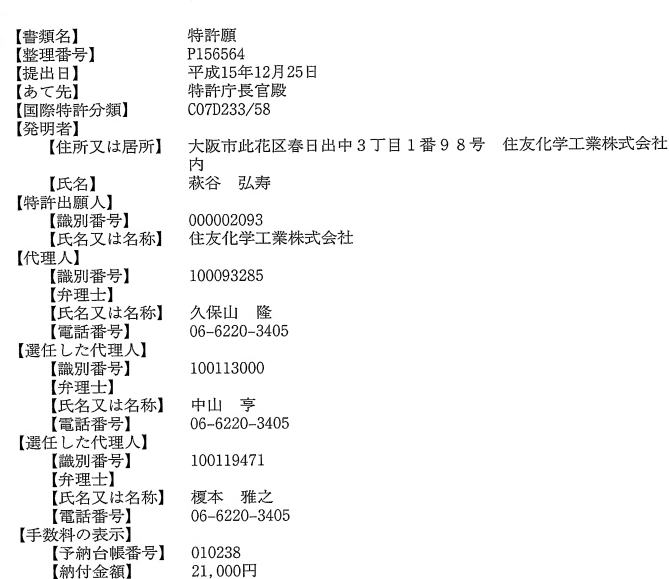
PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN

COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年11月10日

1) 11





特許請求の範囲 1

明細書 1 要約書 1

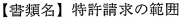
0212949

【提出物件の目録】

【物件名】 【物件名】

【物件名】

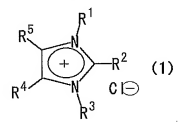
【包括委任状番号】



【請求項1】

式(1)

【化1】



(式中、 R^1 および R^3 は、それぞれ同一または相異なって、置換されていてもよいアルキル基を表わし、 R^2 、 R^4 および R^5 はそれぞれ同一または相異なって、水素原子または置換されていてもよいアルキル基を表わす。)

で表されるアルキル置換イミダゾリウムクロライドとフッ化銀とを作用させることを特徴とする式(2)

【化2】

$$\begin{array}{ccccc}
R^5 & R^1 \\
+ & R^2 \\
R^3 & F
\end{array}$$
(2)

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 および R^5 は上記と同じ意味を表す。)で表されるアルキル置換イミダゾリウムフルオライドの製造方法。

【請求項2】

フッ化銀が1価のフッ化銀である請求項1に記載の製造方法。



【発明の名称】アルキル置換イミダゾリウムフルオライドの製造方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、アルキル置換イミダゾリウムフルオライドの製造方法に関する。

【背景技術】

[0002]

アルキル置換イミダゾリウムフルオライドは、フッ素化剤や電解質原料として重要な化合物である。かかるアルキル置換イミダゾリウムフルオライドの合成方法としては、例えばアルキル置換イミダゾリウムクロライドとフッ化水素とを反応させる方法(例えば、非特許文献1参照。)あるいはアルキル置換イミダゾリウム炭酸塩とフッ化アンモニウムとを反応させる方法(例えば、特許文献1参照。)などが知られている。しかしながら、前者の方法では腐食性および毒性の高いフッ化水素を用いており、また、後者の方法は収率が低く、工業的な方法としては更なる改善が望まれていた。

[0003]

【特許文献1】特開2003-335734号公報

【非特許文献1】 J. Fluorine. Chem., 99, 1 (1999)

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0004]

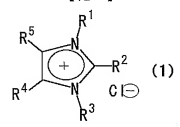
このような状況の下、本発明者は、さらに工業的に有利なアルキル置換イミダゾリウムフルオライドの製造方法を開発すべく鋭意検討したところ、アルキル置換イミダゾリウムクロライドにフッ化銀を作用させることにより、容易に、高収率でアルキル置換イミダゾリウムフルオライドを製造できることを見出し、本発明に至った。

【課題を解決するための手段】

[0005]

すなわち本発明は、式(1)

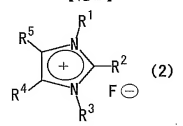
【化1】



(式中、 R^1 および R^3 は、それぞれ同一または相異なって、置換されていてもよいアルキル基を表わし、 R^2 、 R^4 および R^5 はそれぞれ同一または相異なって、水素原子または置換されていてもよいアルキル基を表わす。)

で表されるアルキル置換イミダゾリウムクロライドとフッ化銀とを作用させることを特徴とする式(2)

【化2】



(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 および R^5 は上記と同じ意味を表す。) で表されるアルキル置換イミダゾリウムフルオライドの製造方法を提供するものである。



【発明の効果】

[0006]

本発明によれば、腐食性、毒性の高いフッ化水素を用いることなく、入手性の高いアルキル置換イミダゾリウムクロライドから容易に高収率で、フッ素化剤や電解質原料等として重要なアルキル置換イミダゾリウムフルオライドを製造することができる点において、工業的に有用である。

【発明を実施するための最良の形態】

[0007]

以下、本発明を詳細に説明する。

[0008]

式(1)で示されるアルキル置換イミダゾリウムクロライド(以下、アルキル置換イミダゾリウムクロライド(1)と略記する。)において、式中、 R^1 および R^3 は、それぞれ同一または相異なって、置換されていてもよいアルキル基を表わし、 R^2 、 R^4 および R^5 はそれぞれ同一または相異なって、水素原子または置換されていてもよいアルキル基を表わす。

[0009]

ここでアルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピ ル基、nーブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブチル基、nーペン チル基、n-デシル基、シクロプロピル基、2,2-ジメチルシクロプロピル基、シクロ ペンチル基、シクロヘキシル基、メンチル基等の直鎖状、分枝鎖状または環状の炭素数1 ~20のアルキル基が挙げられる。かかるアルキル基は、例えばメトキシ基、エトキシ基 、n-プロポキシ基、イソプロポキシ基、n-ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブ トキシ基、tert-ブトキシ基、トリフルオロメトキシ基等の炭素数1~20の置換さ れていてもよいアルコキシ基;例えばフェニル基、4-メチルフェニル基、4-メトキシ フェニル基などの炭素数6~20の置換されていてもよいアリール基;例えばフェノキシ 基、2-メチルフェノキシ基、4-メチルフェノキシ基、4-メトキシフェノキシ基、3 ーフェノキシフェノキシ基等の炭素数6~20の置換されていてもよいアリールオキシ基 ;例えばベンジルオキシ基、4-メチルベンジルオキシ基、4-メトキシベンジルオキシ 基、3-フェノキシベンジルオキシ基等の炭素数7~20の置換されていてもよいアラル キルオキシ基;例えばフッ素原子;例えばアセチル基、エチルカルボニル基等の炭素数2 ~20の置換されていてもよいアルキルカルボニル基;例えばベンゾイル基、2-メチル ベンゾイル基、4-メチルベンゾイル基、4-メトキシベンゾイル基等の炭素数7~20 の置換されていてもよいアリールカルボニル基:例えばベンジルカルボニル基、4-メチ ルベンジルカルボニル基、4-メトキシベンジルカルボニル基等の炭素数8~20の置換 されていてもよいアラルキルカルボニル基;例えばカルボキシ基;などで置換されていて もよく、かかる置換基で置換されたアルキル基としては、例えばフルオロメチル基、トリ フルオロメチル基、メトキシメチル基、エトキシメチル基、メトキシエチル基等が挙げら れる。

[0010]

かかるアルキル置換イミダゾリウムクロライド(1)としては、例えば1、3-3ジメチルイミダゾリウムクロライド、1、2、3-1リメチルイミダゾリウムクロライド、1、2、3、4-1ラメチルイミダゾリウムクロライド、1、2、3、4-11、11、12、12、13、14、14、15 - ペンタメチルイミダゾリウムクロライド、15 - ペンタメチルイミダゾリウムクロライド、17、18 - ジメチル - 19 - エチルイミダゾリウムクロライド、19 - ジメチル - 19 - エチルイミダゾリウムクロライド、19 - ジメチル - 19 - (11 - メチル - 11 - メチル - 11 - スチル - 12 - (12 - ジメチル - 13 - (13 - ジメチル - 14 - スチル - 15 - (14 - スチル - 15 - (15 - スチル - 17 - スチル - 18 - ジメチル - 19 - (19 - アロライド、11 - スチル - 19 - (11 - スチル - 11 - スチル - 11 - スチル - 11 - スチル - 12 - (11 - スチル - 13 - ジメチル - 13 - ジメチル - 15 - (13 - ジメチル - 15 - (14 - アロライド、15 - ジメチル - 15 - (15 - ブリウムクロライド、17 - ブリウムクロライド、17 - ジメチル - 19 - (19 - ブリウムクロライド、11 - スージメチル - 19 - (19 - ブリウムクロライド、11 - スージスチル - 19 - ブリウムクロライド、11 - スージステム - 19 - ブリウムクロライド、11 - スージステム - 19 - ブリウムクロライド、19 -



ド、1ードデシルー2ーメチルー3ードデシルイミダゾリウムクロライド、1ードデシルー2ーメチルー3ーベンジルイミダゾリウムクロライド、1ーエトシキシメチルー3ーメチルイミダゾリウムクロライド、1ートリフルオロメチルー3ーメチルイミダゾリウムクロライドなどが挙げられる。これらは、例えば水や極性不活性溶媒等と錯体を形成していても良い。

[0011]

かかるアルキル置換イミダゾリウムクロライド (1) は、例えば置換イミダゾール化合物とアルキルクロライドとの反応 (例えば、Tetrahedron, 59, 2253 (2003) 参照。) 等の公知の方法に準じて製造することができる。

[0012]

アルキル置換イミダゾリウムクロライド(1)とフッ化銀とを作用させることにより、式(2)で示されるアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(以下、アルキル置換イミダゾリウムフルオライド(2)と略記する。)が得られる。

[0013]

フッ化銀には1価のものと2価のものがあり、どちらも使用することができるが、好ましくは1価のフッ化銀が用いられる。また、1価のフッ化銀としてはフッ化銀(I)と亜フッ化銀の2種類が挙げられるが、コスト面からより好ましくはフッ化銀(I)が用いられる。

[0014]

フッ化銀の使用量は、アルキル置換イミダゾリウムクロライド (1) に対して、通常 1 モル倍以上用いる。その上限は特にないが、経済的な理由から好ましくは 1.0 \sim 1.1 モル倍程度の範囲である。

[0015]

本反応は通常、有機溶媒もしくは水またはそれらの混合溶媒の存在下において実施するが、溶媒を用いることなく実施してもよい。

[0016]

有機溶媒としては、例えばメチルtertーブチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル溶媒;例えばアセトニトリル、プロピオニトリル等のニトリル溶媒;例えばジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド等のアミド溶媒;スルホラン、ジメチルスルフォキシドなどの含イオウ溶媒;などが挙げられる。

[0017]

溶媒の使用量は特に制限されないが、容積効率等を考慮すると、アルキル置換イミダゾ リウムクロライド(1)に対して、通常100重量倍以下程度である。

[0018]

反応温度があまり低いと反応が進行しにくく、また反応温度があまり高いと原料や生成物の分解等副反応が進行する恐れがあるため、実用的な反応温度は、通常-20~200 C程度の範囲である。

[0019]

反応試剤の混合順は特に制限されず、例えば反応温度条件下のアルキル置換イミダゾリウムクロライド(1)を含む溶液中にフッ化銀を添加してもよいし、その逆でもよい。また、両試剤および溶媒を同時に混合してから反応温度を調整してもよい。

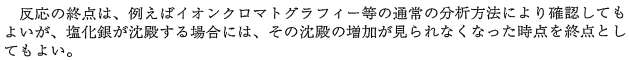
[0020]

本反応は、常圧条件下で実施してもよいし、加圧条件下で実施してもよい。

[0021]

反応終了後は通常、イオン交換で生成した塩化銀が系中で沈殿するので、これをろ過またはデカンテーション等、通常の方法を用いて除去した後、得られた溶液を濃縮処理することにより、アルキル置換イミダゾリウムフルオライド(2)を取り出すことができる。取り出したアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(2)は、例えば晶析、カラムクロマトグラフィ等の手段によりさらに精製してもよい。

[0022]



[0023]

かくして得られるアルキル置換イミダゾリウムフルオライド(2)としては、例えば、1, 3 — ジメチルイミダゾリウムフルオライド、1, 2, 3 — トリメチルイミダゾリウムフルオライド、1, 2, 3, 4 — テトラメチルイミダゾリウムフルオライド、1, 2, 3, 4 — テトラメチルイミダゾリウムフルオライド、1, 2, 3, 4 , 5 — ペンタメチルイミダゾリウムフルオライド、1 — メチルー3 — エチルイミダゾリウムフルオライド、1, 2 — ジメチルー3 一 1 — メチルー1 3 — 1 — 1 1 — 1 1 — 1 1 — 1 1 — 1 1 — 1 1 — 1

【実施例】

[0024]

以下、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれら実施例により限 定されるものではない。

[0025]

実施例1

3角フラスコに、1-メチルー3-(n-ブチル)イミダゾリウムクロライド22gと水200gを仕込み、溶解させた。別の3角フラスコに、フッ化銀(I)16.1gと水120gを仕込み、溶解させた後、2つの水溶液を25℃で混合し、同温度で30分攪拌を続けた。反応後に析出した結晶を濾過し、結晶を水洗した。得られた濾液と洗液を合して濃縮し、無色オイル24.5gを得た。このオイルは、室温で放置すると結晶化した。元素分析の結果、得られた結晶は1-メチル-3-(n-ブチル)イミダゾリウムフルオライドの2水和物と同定された。収率:100%。

[0026]

元素分析値: C:49.5、H:9.9、N:14.5、F:9.2 計算値 : C:49.5、H:9.9、N:14.4、F:9.8 1H-NMR(δppm、DMSO-d6、TMS基準):0.90(t、3H)、1. 25(m、2H)、1.72(m、2H)、3.88(s、3H)、4.19(t、2H)、7.79(d、2H)、10.1(bs、1H)

[0027]

実施例2

3角フラスコに、1-メチル-3-エチルイミダゾリウムクロライド5.2gと水50gを仕込み、溶解させた。別の3角フラスコにフッ化銀(<math>I)4.54gと水50gを仕込み、溶解させた後、2つの水溶液を25℃で混合し、同温度で30分攪拌を続けた。反応後に析出した結晶を濾過し、結晶を水洗した。得られた濾液と洗液を合一して濃縮し、無色オイル6.4gを得た。元素分析の結果、得られたオイルは1-メチル-3-エチルイミダゾリウムフルオライドの3水和物と同定された。収率:98%。

[0028]

元素分析値: C:39.5、H:9.5、N:15.5、F:11.1 計算値 : C:39.1、H:9.3、N:15.2、F:10.3 1H-NMR(&ppm、DMSO-d6、TMS基準):1.41(t、3H)、3.



84 (s, 3H), 4.18 (q, 2H), 7.80 (d, 2H), 10.3 (bs, 1H)

[0029]

参考例(アルキル置換イミダゾリウムフルオライド(2)のフッ素化剤としての使用) 還流冷却管を付した $50\,\mathrm{mL}$ フラスコに、1-メチル-3-(n-ブチル)イミダゾリウムフルオライド・2水和物 $500\,\mathrm{mg}$ とパラトルエンスルホン酸 n-オクチル $284\,\mathrm{mg}$ を仕込み、 $150\,\mathrm{Co}$ 3時間攪拌した。室温まで冷却後、酢酸エチル $5\,\mathrm{g}$ を加えて攪拌・静置すると $2\,\mathrm{Ga}$ にて分析したところ、主生成物は 1-フルオロオクタンであった。収率:98%。 1-クロロオクタンは検出されなかった。



【書類名】要約書

【要約】

【課題】アルキル置換イミダゾリウムフルオライドの工業的に有利な製造方法を提供する こと。

【解決手段】式(1)

【化1】

$$\begin{array}{cccc}
R^5 & R^1 \\
& & & \\
R^4 & & & \\
& & & \\
R^3 & & \\
\end{array}$$
(1)

(式中、 R^1 および R^3 は、それぞれ同一または相異なって、置換されていてもよいアルキル基を表わし、 R^2 、 R^4 および R^5 はそれぞれ同一または相異なって、水素原子または置換されていてもよいアルキル基を表わす。)

で表されるアルキル置換イミダゾリウムクロライドとフッ化銀とを作用させることを特徴とする式(2)

【化2】

$$\begin{array}{cccc}
R^5 & R^1 \\
+ & R^2 \\
R^3 & F &
\end{array}$$
(2)

(式中、R 1 、R 2 、R 3 、R 4 およびR 5 は上記と同じ意味を表す。)で表されるアルキル置換イミダゾリウムフルオライドの製造方法。

【選択図】なし



特願2003-429133

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000002093]

1. 変更年月日

1990年 8月28日

[変更理由]

新規登録

住 所 名

大阪府大阪市中央区北浜4丁目5番33号

住友化学工業株式会社

2. 変更年月日 [変更理由]

2004年10月 1日

名称変更

住所変更

住 所

東京都中央区新川二丁目27番1号

氏 名

住友化学株式会社